

**This Page Is Inserted by IFW Operations
and is not a part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- **BLACK BORDERS**
- **TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**
- **FADED TEXT**
- **ILLEGIBLE TEXT**
- **SKEWED/SLANTED IMAGES**
- **COLORLED PHOTOS**
- **BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS**
- **GRAY SCALE DOCUMENTS**

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

**As rescanning documents *will not* correct images,
please do not report the images to the
Image Problems Mailbox.**

①9 BUNDESREPUBLIK

DEUTSCHLAND



DEUTSCHES
PATENTAMT

⑫ Offenlegungsschrift

⑪ DE 3529247 A1

②1 Aktenzeichen: P 35 29 247.4
②2 Anmeldetag: 16. 8. 85
④3 Offenlegungstag: 20. 11. 86

⑤1 Int. Cl. 4:

C 07 D 333/36

C 07 D 333/78

C 07 D 333/66

A 23 K 1/16

A 23 K 1/22

Behördeneigentum

DE 3529247 A1

③0 Innere Priorität: ③2 ③3 ③1

17.05.85 DE 35 17 706.3

⑦1 Anmelder:

Bayer AG, 5090 Leverkusen, DE

⑦2 Erfinder:

Hallenbach, Werner, Dr., 4018 Langenfeld, DE;
Lindel, Hans, Dr., 5090 Leverkusen, DE; Berschauer,
Friedrich, Dipl.-Agr.-Ing. Dr.; Scheer, Martin, Dr.;
Jong, Arno de, Dipl.-Agr.-Ing. Dr., 5600 Wuppertal,
DE

⑤4 Verwendung von Thienylharnstoffen und -isoharnstoffen als leistungsfördernde Mittel bei Tieren, neue Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe und ihre Herstellung

Die vorliegende Erfindung betrifft leistungsfördernde Mittel für Tiere, die durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I

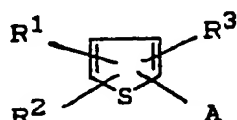


in welcher
R¹, R², R³ die in der Beschreibung angegebene Bedeutung
haben,
gekennzeichnet sind.

DE 3529247 A1

5 Patentansprüche

1. Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I

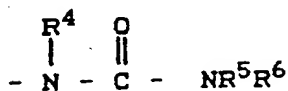


I

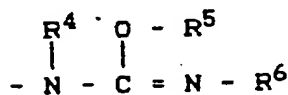
15 in welcher

20

A für die Reste Ia und Ib steht



Ia



Ib

30

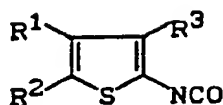
R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,

35

R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,

- 5 R^1 und R^2 gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für
einen gegebenenfalls substituierten gesättigten
oder ungesättigten carbocyclischen oder hetero-
cyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine
Carbonylfunktion tragen kann,
- 10 R^3 für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
- R^4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- 15 R^5 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R^6 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
20 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls sub-
stituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R^7 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
25 substituiertes Aryl steht,
- R^8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- R^9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
30 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
steht,
- R^{10} für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebe-
nenfalls substituiertes Aryl steht,
- 35 als leistungsfördernde Mittel für Tiere.

2. Thienylisocyanate der Formel III



III

in welcher

R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,

R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,

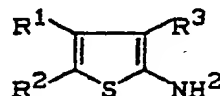
R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,

R³ für die Reste COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Methyl, Cycloalkyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

- 5 R^8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- R^9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
10 steht,
- R^{10} für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebe-
 nenfalls substituiertes Aryl steht mit Ausnahme
 von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-isocyanat.
- 15 3. Verfahren zur Herstellung der Thienylisocyanate der
 Formel III gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet,
 daß man Thienylamine der Formel V

20



V

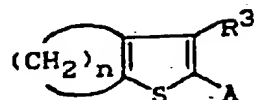
- 25 in welcher
- R^1 , R^2 , R^3 die in Anspruch 2 angegebene Bedeutung
 besitzen,
- 30 mit Phosgen umgesetzt.

35

Le A 24 004

BAD ORIGINAL

5 4. Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI



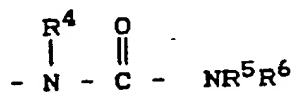
VI

10 in welcher

n für 3, 4, 5 oder 6 steht,

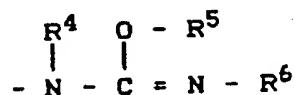
A für die Reste Ia und Ib steht

15



Ia

20



Ib.

25

R^3 für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

30

R^4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

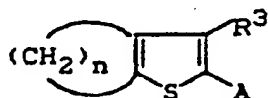
R^5 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

35

- 5 R^6 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Alkenyl,
 gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- 10 R^7 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls sub-
 stituiertes Aryl steht,
- R^8 für Wasserstoff Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- 15 R^9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
 steht,
- 20 R^{10} für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebe-
 nenfalls substituiertes Aryl steht.

5. Verfahren zur Herstellung der Thienylharnstoffe oder
 -isoharnstoffe der Formel VI

25



VI

30

in welcher

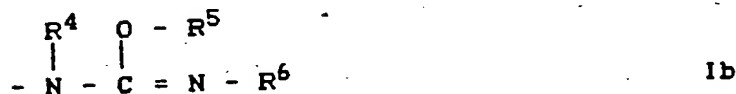
n für 3, 4, oder 6 steht,

35

5 A für die Reste Ia und Ib steht



10



15

R^3 für den Fall, daß n für 4, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

20

R^4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

25

R^5 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

30

R^6 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

R^7 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

35

5 R^8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,

R^9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

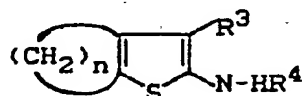
10

R^{10} für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

15

a) dadurch gekennzeichnet, daß man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R^5 für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

20



VII

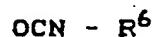
in welcher

25

n , R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Isocyanaten der Formel VIII

30



VIII

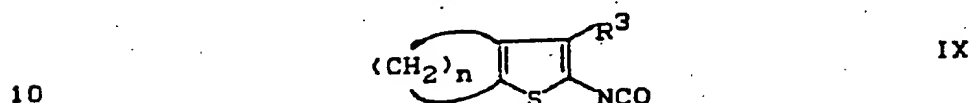
in welcher

35

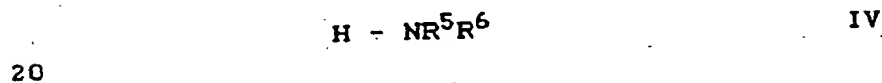
R^6 die oben angegebene Bedeutung hat,

umsetzt, oder

- 5 b) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

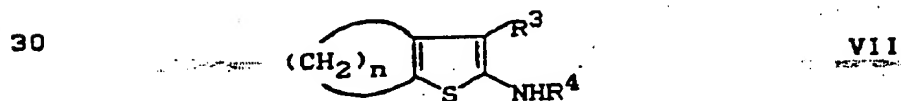


- in welcher
15 n und R³ die oben angegebene Bedeutung haben,
mit Aminen der Formel IV



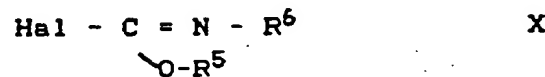
- in welcher
R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben,
25 umgesetzt, oder

- c) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII



- in welcher
35 n, R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben,

5 mit Imidokohlensäureesterhalogeniden der
Formel X



10

in welcher

R^5 und R^6 die oben angegebene Bedeutung haben
und

15

Hal für Halogen steht,

umsetzt.

- 20 6. Mittel zur Leistungsförderung von Tieren gekennzeichnet durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 25 7. Tierfutter, Trinkwasser für Tiere, Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser für Tiere gekennzeichnet durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 30 8. Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1 zur Leistungsförderung von Tieren.
- 35 9. Verfahren zur Herstellung von Mitteln zur Leistungsförderung von Tieren, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I

. 11 .

- 5 gemäß Anspruch 1 mit Streck- und/oder Verdünnungsmit-
teln vermischt.
10. Verfahren zur Herstellung von Tierfutter, Trinkwasser
10 für Tiere oder Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser
für Tiere, dadurch gekennzeichnet, daß man Tienyl-
harnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I gemäß
Anspruch 1 mit Futtermitteln oder Trinkwasser und
gegebenenfalls weiteren Hilfstoffen vermischt.

15

20

25

30

35

BAYER AKTIENGESELLSCHAFT
Konzernverwaltung RP
Patentabteilung

5090 Leverkusen, Bayerwerk
05.09.85 / Rt-he
II

Verwendung von Thienylharnstoffen und -isoharnstoffen als
leistungsfördernde Mittel bei Tieren, neue Thienylharnstoffe und
-isoharnstoffe und ihre Herstellung

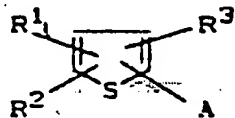
Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von
teilweise bekannten Thienylharnstoffen und -isoharnstoffen
als leistungsfördernde Mittel bei Tieren.

20 Thienylharnstoffe sind bereits bekannt geworden. Sie
finden Verwendung als Herbizide und Pflanzenwachstumsregu-
latoren (vgl. DE-OS 2 040 579, 2 122 636, 2 627 935,
3 305 866, EP-OS 4 931).

25 Es ist jedoch nichts über ihren Einsatz als leistungsför-
dernde Mittel bei Tieren bekannt geworden.

1. Es wurde gefunden, daß Thienylharnstoffe und -iso-
harnstoffe der Formel I

30



35

in welcher

Le A 24 004

BAD ORIGINAL

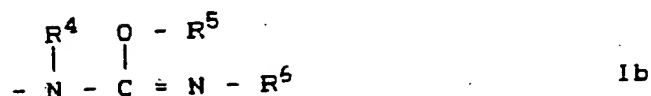
- 12 -

- 13 -

5 A für die Reste Ia und Ib steht



10



15

R^1 für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,

20

R^2 für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,

25

R^1 und R^2 gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,

30

R^3 für die Reste CN, COOR^7 , CONR^8R^9 , COR^{10} steht,

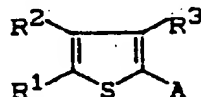
R^4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

35

- 5 R^5 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- 10 R^6 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- 15 R^7 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- 20 R^8 für Wasserstoff oder Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- 20 R^9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- 25 R^{10} für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

hervorragende leistungsfördernde Wirkung bei Tieren besitzen. Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I sind z.T. bekannt.

Thienylharnstoffe der Formel II



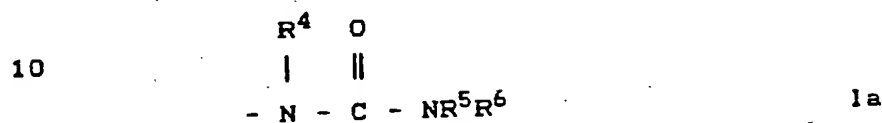
II

Le A 24 004

BAD ORIGINAL

5 in welcher

A für den Rest Ia steht



15 R^1 für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Aryl steht,

20 R^2 für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,

25 R^1 und R^2 gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,

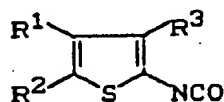
30 R^3 für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

R^4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

35

- 5 R^5 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- 10 R^6 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- 15 R^7 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- 20 R^8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- 25 R^9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- 30 R^{10} für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

können z.B. hergestellt werden, indem man Thienylisocyanate der Formel III



III

- in welcher
- 35 R^1 , R^2 und R^3 die oben angegebene Bedeutung haben.

- 4 -
.17.

5 mit Aminen der Formel IV



IV

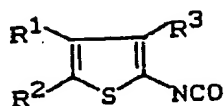
in welcher

10

R^5 und R^6 die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt.

15 2. Es wurden die neuen Thienylisocyanate der Formel III gefunden



III

20

in welcher

25

R^1 für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,

30

R^2 für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,

35

5 R^1 und R^2 gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für
einen gegebenenfalls substituierten gesättigten
oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen,
der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen
kann,

10

R^3 für die Reste $COOR^7$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht,

15

R^7 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
Methyl, Cycloalkyl, C_{2-4} -Alkenyl, gegebenenfalls
substituiertes Aryl steht,

20

R^8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,

R^9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
steht,

25

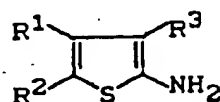
R^{10} für gegebenenfalls substituiertes Alkyl; gegebe-
nenfalls substituiertes Aryl steht,

mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-iso-
cyanat.

30

3. Es wurde ferner gefunden, daß man die neuen Thienyl-
isocyanate der Formel III gemäß 2 (oben) herstellen
kann, indem man Thienylamine der Formel V

35



V

- 8 -

. 19 .

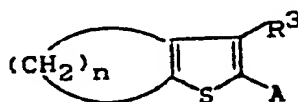
5 in welcher

R^1, R^2, R^3 die in 2 (oben) angegebene Bedeutung haben,

10 mit Phosgen umgesetzt.

4. Es wurden ferner die neuen Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel VI gefunden

15



VI

in welcher

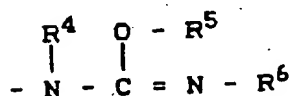
20 n für 3, 4, 5 oder 6 steht,

A für die Reste Ia und Ib steht

25



Ia



Ib

30

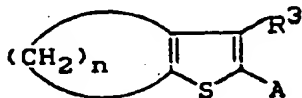
R^3 für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN , $COOR^7$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste $COOCH_3$, $COO(C_{2-4}\text{-Alkenyl})$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht,

35

- 5 R^4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- R^5 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
10 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R^6 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- 15 R^7 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
- R^8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht.
- 20 R^9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
 steht,
- 25 R^{10} für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebe-
 nenfalls substituiertes Aryl steht.

5. Es wurde ferner gefunden, daß man die Thienylharn-
 stoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI erhält,

30



VI

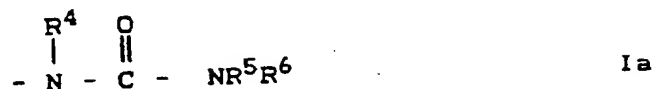
35

5 in welcher

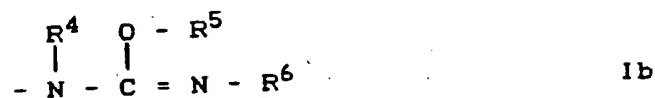
n für 3, 4, 5 oder 6 steht,

A für die Reste Ia und Ib steht

10



15



20

R³ für den Fall, daß n für 3,5,6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

R⁴ für Wasserstoff oder Alkyl steht,

25

R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

30

R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

35

R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

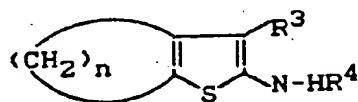
R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht.

5 R^9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

10 R^{10} für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

a) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R^5 für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

15



VII

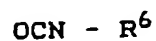
20

in welcher

n , R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben

25

mit Isocyanaten der Formel VIII



VIII

30

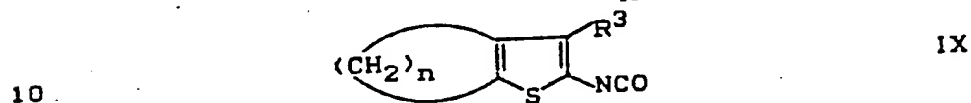
in welcher

R^6 die oben angegebene Bedeutung hat,

umsetzt, oder

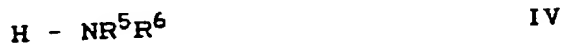
35

- 5 b) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX



in welcher

- 15 n und R³ die oben angegebene Bedeutung haben,
mit Aminen der Formel IV



20

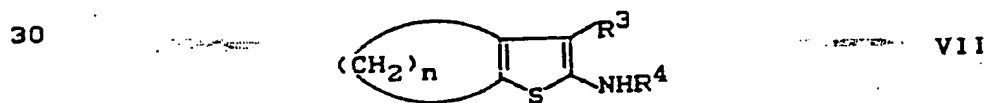
in welcher

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben,

25

umsetzt, oder

- c) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII



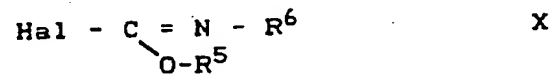
in welcher

35

5 n, R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X

10



in welcher

15

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Halogen steht,

20

umsetzt.

Es war völlig überraschend, daß die Thienylharnstoffe der Formel I leistungsfördernde Eigenschaften bei Tieren aufweisen. Es gab aus dem Stand der Technik keinerlei Hinweis
25 auf diese neue Verwendung der teilweise bekannten Thienylharnstoffe der Formel I.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel I in welcher

30

A für die Reste Ia oder Ib steht,

R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, gegebenenfalls substituiertes C₁₋₆-Acyl, gegebenenfalls substituiertes Aroyl, insbe-

35

- 5 sondere Benzoyl, für gegebenenfalls durch Halogen,
C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Aryl, insbesondere
Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio,
insbesondere Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino,
10 DiC₁₋₄-alkylamino, Arylamino, insbesondere Phenyl-
amino substituiertes C₁₋₆-Alkyl sowie für Phenyl
steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen
oder mehrere der folgenden Substituenten tragen:
Halogen, C₁₋₄-Alkyl, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio,
Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkyl-
15 amino, Di-C₁₋₄-alkylamino, C₁₋₄-Alkoxyalkyl,
C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Ha-
logenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die
gegebenenfalls halogensubstituiert sind, Acyl.
- 20 R² für die bei R¹ aufgeführten Reste steht.
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden beiden C-Atomen
für gesättigte oder ungesättigte carbocyclische Reste
mit 5-8 Ringgliedern steht, die gegebenenfalls durch
25 OH, C₁₋₄-Alkyl, Halogen, Nitro, CN, C₁₋₄-Alkoxy,
C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino,
C₁₋₄-Alkylamino, C₁₋₄-Dialkylamino, C₁₋₄-Halogenal-
kyl, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio,
C₁₋₄-Alkoxyalkyl substituiert sind und einer der
30 Ringglieder, die nicht an den Thiophenring gebunden
sind, eine Carbonylfunktion (C = O) tragen kann: für
den Fall, daß R¹ und R² mit den angrenzenden C-Atomen
einen heterocyclischen Ring bilden, hat dieser 5 -
6 Ringglieder und trägt O, S oder N als Heteroatome.
- 35

5 R^3 für die Rest CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

R^4 für Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkyl steht,

10 R^5 für Wasserstoff, für gegebenenfalls durch Halogen, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, Di-C₁₋₄-alkylamino substituiertes C₁₋₆-Alkyl, C₃₋₈-Cycloalkyl, C₂₋₆-Alkenyl ferner für Phenyl
15 oder Naphthyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C₁₋₄-Alkyl, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, Di-C₁₋₄-alkylamino, C₁₋₄-Alkoxyalkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls
20 halogensubstituiert sind, sowie für Thienyl steht, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch C₁₋₄-Alkyl, CN, Halogen, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl substituiert ist, steht,
25

R^6 , R^7 und R^9 für die bei R^5 angeführten Reste stehen,

30 R^8 für Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkyl, C₃₋₈-Cycloalkyl steht,

R_{10} für die bei R^5 angeführten Reste, mit Ausnahme von Wasserstoff steht.

35

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in welcher

5 A für die Reste Ia und Ib steht.

10 R¹ für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist, Phenyl, das gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl, Halogen, C₁₋₄-Halogenalkyl, insbesondere Trifluormethyl, C₁₋₄-Halogenalkoxy, insbesondere Trifluormethoxy substituiert ist, für Nitro, Acyl, insbesondere Acetyl, steht.

15 R² für die bei R¹ angegebenen Reste steht,

20 R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gesättigten 5-8-gliedrigen carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl substituiert ist und gegebenenfalls an den Ringgliedern, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktion tragen, sowie gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen annelierten Benzolring stehen, der gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, C₁₋₄-Alkyl substituiert ist.

25 R³ für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

R⁴ und R⁶ für Wasserstoff stehen.

30 R⁵ für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, C₁₋₄-Alkylthio-C₁₋₄-alkyl, Cycloalkyl mit bis zu 8 C-Atomen, C₂₋₄-Alkenyl, Phenyl, das gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Alkoxy, Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, substituiert ist, Naphthyl, Thienyl, das gegebenenfalls durch CN, C₁₋₄-Alkyl, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl substituiert ist, steht,

5 R⁷ für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl,
Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-Alk nyl, insbesondere Allyl,
sowie für Phenyl steht,

10 R⁸ für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl steht,

R⁹ für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl,
Ethyl steht,

15 R¹⁰ für C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl, Phenyl steht.

Insbesondere seien Verbindungen der Formel I genannt, in
welcher

20 A für den Rest der Formel Ia steht,

R¹ für Wasserstoff, C₁₋₅-Alkyl, insbesondere Methyl,
Ethyl, Isopropyl, t-Butyl, n-Pentyl, Acetyl, Phenyl,
Nitro steht,

25 R² für die bei R¹ angeführten Reste steht,

30 R¹ und R² gemeinsam für einen an den Thiophenring ankonden-
densierten Cyclopentan-, Cyclohexan-, Cycloheptan-,
Cyclooctan-, Cyclohexanon- oder Benzolring stehen,
die gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl, insbesondere
Methyl, Halogen, insbesondere Chlor, Nitro substi-
tuiert sein können, stehen,

35 R³ für die Reste CN, CONR⁸R⁹, COOR⁷, COR¹⁰ steht,

5 R⁴ und R⁶ für Wasserstoff stehen,

10 R⁵ für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, Cycloalkyl mit bis zu
6 C-Atomen, Phenyl, das gegebenenfalls durch Halogen,
insbesondere Chlor, Nitro, Methyl, Methoxy, Trifluor-
methyl substituiert ist, steht,

15 R⁷ für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl,
Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-Alkenyl insbesondere Alkyl,
sowie für Phenyl steht,

R⁸ für Wasserstoff steht,

R⁹ für Wasserstoff oder Methyl steht,

20 R¹⁰ für Methyl oder Phenyl steht.

25

30


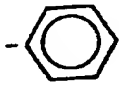
35

5 Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen genannt:

<div style="display: flex; align-items: center; justify-content: center;"> <div style="text-align: center; margin-right: 20px;"> </div> <div style="margin-right: 20px;"> $A = -NH-CO-NHR^6$ </div> </div>				
10	R ¹	R ²	R ³	R ⁶
	H		3-CO ₂ Et	-CH ₃
15	H		3-CO ₂ Et	
20	H		3-CO ₂ Et	
	H		3-CO ₂ Et	
25	H		3-CO ₂ Et	sec-Butyl
30	H		3-CO ₂ Et	-CH ₃
	H		3-CO ₂ Et	
35	H		3-CO ₂ Et	

Le A 24 004

ORIGINAL INSPECTED

5	R ¹	R ²	R ³	R ⁶
	H	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ -\text{CH}_2-\text{CH} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	3-CO ₂ Et	
10	H	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ -\text{CH}_2-\text{CH} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	3-CO ₂ Et	sec-Butyl
15	H	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ -\text{CH}_2-\text{CH} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	3-CO ₂ Et	tert.-Butyl
	H	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ -\text{CH} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	3-CO ₂ Et	tert.-Butyl
20	-CH ₃	-Et	3-CO ₂ Et	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ -\text{CH} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$
	-CH ₃	-Et	3-CO ₂ Et	
25	$\text{-(CH}_2\text{)}_3$		CONH ₂	CH ₃
	$\text{-(CH}_2\text{)}_3$		CONH ₂	1-Propyl
	$\text{-(CH}_2\text{)}_3$		CONH ₂	n-Butyl
	$\text{-(CH}_2\text{)}_3$		CONH ₂	Cyclohexyl
	$\text{-(CH}_2\text{)}_3$		CONH ₂	Phenyl
30	$\text{-(CH}_2\text{)}_3$		CONH ₂	4-Chlorophenyl
	$\text{-(CH}_2\text{)}_4$		CONHC ₂ H ₅	CH ₃
	$\text{-(CH}_2\text{)}_4$		CONHC ₂ H ₅	1-Propyl
	$\text{-(CH}_2\text{-S-CH}_2\text{CH}_2\text{)}$		CONH ₂	CH ₃
	$\text{-(CH}_2\text{-O-CH}_2\text{CH}_2\text{)}$		CONH ₂	CH ₃
35	$\text{-(CH}_2\text{-NH-CH}_2\text{CH}_2\text{)}$		COOC ₂ H ₅	CH ₃

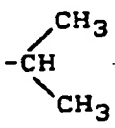


- 21 -

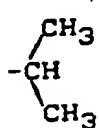
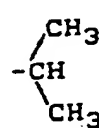

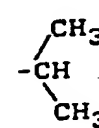
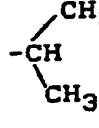
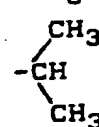
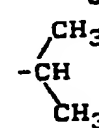

32.

5

A = -NH-CO-NR⁵R⁶

	R ¹	R ²	R ³	R ⁵	R ⁶
10		-CH ₂ -	COOCH ₃	CH ₃	CH ₃
		-CH ₂ -	COOCH ₃	CH ₃	C ₂ H ₅
		-CH ₂ -	COOCH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
		-CH ₂ -	CONH ₂	CH ₃	CH ₃
		-CH ₂ -	CONH ₂	CH ₃	C ₂ H ₅
15		-CH ₂ -	CONH ₂	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
		-CH ₂ -	CN	CH ₃	CH ₃
		-CH ₂ -	CN	CH ₃	C ₂ H ₅
		-CH ₂ -	CN	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
		-CH ₂ -	COOCH ₃	CH ₃	CH ₃
20		-CH ₂ -	COOCH ₃	CH ₃	C ₂ H ₅
		-CH ₂ -	COOCH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
		-CH ₂ -	CONH ₂	CH ₃	CH ₃
		-CH ₂ -	CONH ₂	CH ₃	C ₂ H ₅
		-CH ₂ -	CONH ₂	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
25		-CH ₂ -	CN	CH ₃	CH ₃
		-CH ₂ -	CN	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅

	R ¹	R ²	R ³	R ⁶ (R ⁵ = H)
30	H	-CH ₃	3-CO ₂ Et	
	H	-CH ₃	3-CO ₂ Et	-CH ₃
35	H	-CH ₃	3-CO ₂ Et	
	H	-CH ₃	3-CO ₂ Et	

5	R ¹	R ²	R ³	R ⁶
10		H	$\begin{array}{c} \text{O} \\ \parallel \\ 3\text{-C-NH}_2 \end{array}$	-CH ₃
15		H	$\begin{array}{c} \text{O} \\ \parallel \\ 3\text{-C-NH}_2 \end{array}$	- 
20		H	$\begin{array}{c} \text{O} \\ \parallel \\ 3\text{-C-NH}_2 \end{array}$	
25	H	-Et	3-CO ₂ Et	-CH ₃
30	H	-Et	3-CO ₂ Et	
35	H	-Et	3-CO ₂ Et	
	H	-Et	3-CO ₂ Et	- 
	H	-Et	3-CO ₂ Et	tert.-Butyl
	H	-Et	3-CO ₂ Et	(R ⁵) (R ⁶) -CH ₃ , -CH ₃
	-Et	-CH ₃	3-CO ₂ Et	-CH ₃ , -CH ₃



5	R ¹	R ²	R ³	R ⁶
	CH ₃	H	COOC ₂ H ₅	CH ₃
	CH ₃	H	COOC ₂ H ₅	i-Propyl
10	CH ₃	H	COOC ₂ H ₅	i-Butyl
	CH ₃	H	COOC ₂ H ₅	Cyclopentyl
	CH ₃	H	COOC ₂ H ₅	Cyclohexyl
	CH ₃	H	COOC ₂ H ₅	Phenyl
	CH ₃	H	COOC ₂ H ₅	4-Methoxyphenyl
15	H	n-C ₅ H ₁₁	COOC ₂ H ₅	CH ₃
	H	n-C ₅ H ₁₁	COOC ₂ H ₅	i-Propyl
	H	n-C ₅ H ₁₁	COOC ₂ H ₅	i-Butyl
	H	n-C ₅ H ₁₁	COOC ₂ H ₅	Cyclopentyl
	H	n-C ₅ H ₁₁	COOC ₂ H ₅	Cyclohexyl
20	H	n-C ₅ H ₁₁	COOC ₂ H ₅	Phenyl
	H	n-C ₅ H ₁₁	COOC ₂ H ₅	4-Chlorophenyl
	H	n-C ₅ H ₁₁	COOC ₂ H ₅	4-Methoxyphenyl
	H	Phenyl	3-COOC ₂ H ₅	Cyclopropyl

25

O-R⁵

|

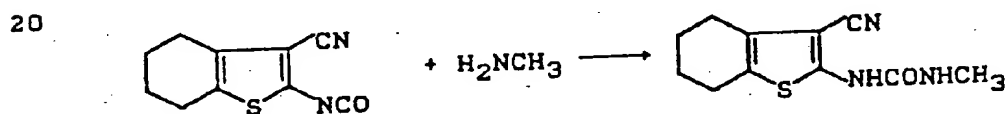
A = -NH-C=NR⁶

30	R ¹	R ²	R ³	R ⁵	R ⁶
	-CH ₃	-CH ₃	3-CO ₂ Et	-Et	-CH ₃
35	-H		3-CO ₂ Et	-Et	-CH ₃
	-H	-H	3-CO ₂ Et	-Me	

- 5 Die Thienylharnstoffe der Formel I sind teilweise bekannt. Sie lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (DE-OS 2 122 636, 2 627 935).

- 10 Die Thienylverbindungen der Formel II, in welcher der Rest A für den Harnstoffrest der Formel Ia in 2-Stellung des Thienylrings steht, lassen sich besonders vorteilhaft herstellen, indem man Thienyl-2-isocyanat der Formel III mit den Aminen der Formel IV umsetzt (vgl. Verfahren 2 oben).

- 15 Verwendet man 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen und Methylamin, läßt sich der Reaktionsverlauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:



- 25 Als Verbindungen der Formel III werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, die in den Substituenten R¹, R² und R³ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen. Die Verbindungen der Formel III sind neu. Ihre Herstellung erfolgt nach dem unter 4 angegebenen
- 30 Verfahren, das weiter unten näher erläutert wird.

Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen der Formel III genannt:

35

- 5 2-Isocyanato-3-cyano-thiophen
2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-isobutyl-thiophen
2-Isocyanato-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen
2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
10 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
2-Isocyanato-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
15 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
2-Isocyanato-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen

Als Verbindungen der Formel IV werden bevorzugt diejen-
gen eingesetzt, die in den Substituenten R^5 und R^6 die bei
20 den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeu-
tungen haben. Die Verbindungen der Formel IV sind bekannte
Verbindungen der organischen Chemie.

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel IV
25 genannt:

Ammoniak, Methylamin, Dimethylamin, Ethylamin, Diethyl-
amin, n-Propylamin, Di-n-propylamin, Isopropylamin, Di-
isopropylamin, n-Butylamin, i-Butylamin, sec-Butylamin,
t-Butylamin, Cyclopentylamin, Cyclohexylamin, Anilin,
30 2-Chloranilin, 3-Chloranilin, 4-Chloranilin, 2-Nitro-
anilin, 3-Nitroanilin, 4-Nitroanilin, 2-Methylanilin,
3-Methylanilin, 4-Methylanilin, 2-Methoxyanilin, 3-Me-
thoxyanilin, 4-Methoxyanilin, 2-Trifluormethylanilin,
35 3-Trifluormethylanilin, 4-Trifluormethylanilin.

5 Zur Herstellung der Thienylharnstoffe der Formel II werden die Thienylisocyanate der Formel III und die Amine der Formel IV in etwa äquimolaren Mengen umgesetzt. Ein Überschuß der einen oder der anderen Komponente bringt keine wesentlichen Vorteile.

10

Die Umsetzung kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen. Als Verdünnungsmittel seien genannt:

15 Alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, 20 ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, 25 wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

30

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydro- 35 pyridimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen

5 wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV-chlorid. - Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

10 Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20° und 70°C.

15 Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Amine, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.

20 Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Amins. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt. jedoch sind auch größere

- 5 2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen
2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen
2-Amino-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
10 2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen
2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-ethyl-thiophen
2-Amino-3-carbethoxy-5-n-butyl-thiophen
2-Amino-3-carbethoxy-5-isobutyl-thiophen
15 2-Amino-3-carbethoxy-4-ethyl-5-methyl-thiophen
2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
2-Amino-3-carbethoxy-5-ethylthiophen
2-Amino-3-carbethoxy-5-isopropylthiophen
20 Die Umsetzung der Amine der Formel V mit Phosgen kann mit
oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen.

Als Verdünnungsmittel seien genannt: inerte organische
Lösungsmittel, insbesondere aliphatische und aromatische,
25 gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pen-
tan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Li-
groin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid,
Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol, o-Dichlor-
benzol.

30

Die Umsetzung erfolgt bei -20 bis +180°C, bevorzugt bei
-10 bis +100°C. Es kann bei Normaldruck oder bei erhöhtem
Druck gearbeitet werden.

35

Le A 24 004

ORIGINAL INSPECTED

5 Die Ausgangsstoffe werden in äquimolaren Mengen eingesetzt, bevorzugt ist ein Überschuß an Phosgen von 2-3 Mol pro Mol Amin der Formel V.

10 Die Reaktion wird ohne oder in Gegenwart von Säurebindemitteln durchgeführt. Säurebindemittel sind bevorzugt z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, Dimethylanilin.

15 Die Amine der Formel V werden zu einer Lösung von Phosgen zugegeben und gegebenenfalls unter weiterem Einleiten von Phosgen umgesetzt. Die Umsetzung kann auch ohne Lösungsmittel durchgeführt werden.

Wie bereits erwähnt, sind die Thienylharnstoffe der Formel VI neu.

20

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel VI, in der die Reste R^3 und A die bei den Verbindungen der Formel I ange-

2529717

5 Die als Ausgangsprodukte zu verwendenden Isocyanate sind bekannt. Als Beispiele seien im einzelnen genannt: Methyl-
isocyanat, Ethyl-, n-Propyl-, Isopropyl-, n-Butyl-, Iso-
butyl-, tert.-Butyl- und Phenylisocyanat, 3-Chlorphenyl-
isocyanat, 4-Chlorphenylisocyanat, 2,6-Dichlorphenyliso-
10 cyanat.

Die erfindungsgemäße Umsetzung zwischen den Thienylaminen und den Isocyanaten führt man vorzugsweise in Gegenwart eines Verdünnungsmittels durch. Als solche eignen sich
15 alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform,
20 Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylester, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methyl-ethyl-,
Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester,
25 wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexame-
30 thylphosphorsäuretriamid.

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B.
35 tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin,

5 Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydro-
pyrimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen wie
Zinn-II-octoat oder Zinn-IV-chlorid. - Die als Reak-
tionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B.
Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

10

Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Tempe-
raturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man
zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20° und
70°C.

15

Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann
es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender
Isocyanate, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbei-
ten.

20

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens
setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiome-
trischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein gerin-

- 5 Die Umsetzung erfolgt gegebenenfalls in Gegenwart von Säureakzeptoren, Katalysatoren und Verdünnungsmitteln.

- Die Verbindungen der Formel VII und X werden bevorzugt äquimolar eingesetzt. Ein Überschuß der einen oder anderen
10 Komponente bringt keinen wesentlichen Vorteil.

- Als Verdünnungsmittel kommen alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte
15 Kohlenwasserstoffe, wie Pentan Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Di-
20 glykoldimethylester, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril,
25 darüber hinaus Amide, wie z.B Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylsulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

- Als Säureakzeptoren können alle üblichen Säurebindemittel
30 verwendet werden. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalicarbonat, -hydroxide oder -alkoholate, wie Natrium- oder Kaliumcarbonat, Natrium- und Kaliumhydroxid, Natrium- und Kaliummethyllat bzw. -ethylat, ferner aliphatische, aromatische oder heterocyclische Amine, beispielsweise Trime-
35

5 thylamin, Triethylamin, Tributylamin, Dimethylanilin,
Dimethylbenzylamin, Pyridin und 4-Dimethylaminopyridin.

Als Katalysatoren können Verbindungen verwendet werden,
welche gewöhnlich bei Reaktionen in Zweiphasensystemen aus
10 Wasser und mit Wasser nicht mischbaren organischen Lö-
sungsmitteln zum Phasentransfer von Reaktanden dienen
(Phasentransferkatalysatoren). Als solche sind vor allem
Tetraalkyl- und Trialkylaralkyl-ammoniumsalze mit vor-

5 Die Wirkstoffe werden den Tieren nach den üblichen Methoden verabreicht. Die Art der Verabreichung hängt insbesondere von der Art, dem Verhalten und dem Gesundheitszustand der Tiere ab.

10 Die Wirkstoffe können einmalig verabreicht werden. Die Wirkstoffe können aber auch während der ganzen oder während eines Teils der Wachstumsphase temporär oder kontinuierlich verabreicht werden. Bei kontinuierlicher Verabreichung kann die Anwendung ein- oder mehrmals täglich in regelmäßigen oder unregelmäßigen Abständen erfolgen.

Die Verabreichung erfolgt oral oder parenteral in dafür geeigneten Formulierungen oder in reiner Form. Orale Formulierungen sind Pulver, Tabletten, Granulate, Doenche, 20 Boli sowie Futtermittel, Prämixe für Futtermittel, Formulierungen zur Verabreichung über Trinkwasser.

Die oralen Formulierungen enthalten den Wirkstoff in Konzentrationen von 0,01 ppm - 100 %, bevorzugt von 0,01 ppm 25 - 1 %.

Parenterale Formulierungen sind Injektionen in Form von Lösungen, Emulsionen und Suspensionen, sowie Implantate.

30 Die Wirkstoffe können in den Formulierungen allein oder in Mischung mit anderen Wirkstoffen, Mineralsalzen, Spurenelementen, Vitaminen, Eiweißstoffen, Farbstoffen, Fetten oder Geschmacksstoffen vorliegen.

35

- 5 Die Konzentration der Wirkstoffe im Futter beträgt normalerweise etwa 0,01-500 ppm, bevorzugt 0,1-50 ppm.

Die Wirkstoffe können als solche oder in Form von Prämixen oder Futterkonzentraten dem Futter zugesetzt werden.

10

Beispiel für die Zusammensetzung eines Kükenaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

- 15 200 g Weizen, 340 g Mais, 361 g Sojaschrot, 60 g Rindertalg, 15 g Dicalciumphosphat, 10 g Calciumcarbonat, 4 g jodiertes Kochsalz, 7,5 g Vitamin-Mineral-Mischung und 2,5 g Wirkstoff-Prämix ergeben nach sorgfältigem Mischen 1 kg Futter.

- 20 In einem kg Futtermischung sind enthalten:
600 I.E. Vitamin A, 100 I.E. Vitamin, D₃, 10 mg Vitamin E, 1 mg Vitamin K₃, 3 mg Riboflavin, 2 mg Pyridoxin, 20 mcd Vitamin B₁₂, 5 mg Calciumpantothenat, 30 mg

5 Beispiel A

Ratten-Fütterungsversuch

10 Weibliche Laborratten 90-110 g schwer vom Typ SPF Wistar
(Züchtung Hagemann) werden ad lib mit Standard Ratten-
futter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff versetzt
ist, gefüttert. Jeder Versuchsansatz wird mit Futter der
identischen Charge durchgeführt, so daß Unterschiede in
15 der Zusammensetzung des Futters die Vergleichbarkeit der
Ergebnisse nicht beeinträchtigen können.

Die Ratten erhalten Wasser ad lib.

20 Jeweils 12 Ratten bilden eine Versuchsgruppe und werden
mit Futter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff
versetzt ist gefüttert. Eine Kontrollgruppe erhält Futter
ohne Wirkstoff. Das durchschnittliche Körpergewicht sowie
die Streuung in den Körpergewichten der Ratten ist in
jeder Versuchsgruppe gleich, so daß eine Vergleichbarkeit
25 der Versuchsgruppen untereinander gewährleistet ist.

Während des 13-tägigen Versuchs werden Gewichtszunahme und
Futtermittelverbrauch bestimmt.

30 Es werden die aus der Tabelle ersichtlichen Ergebnisse
erhalten:

35

3529247

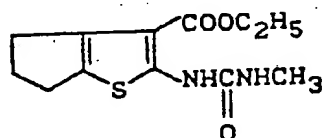
- 42 -

. 53.

5 Tabelle: Ratten-Fütterungsversuch

<u>Wirkstoff</u>	<u>Dosis 25 ppm</u>	<u>Gewichtszunahme</u>
Kontrolle, ohne Wirkstoff		100

10

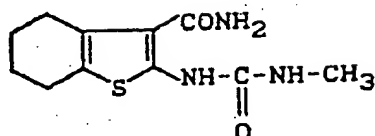


111

5 HerstellungsbeispieleBeispiel 1

Herstellung von

10



15

4,5 g (0,023 mol) 2-Amino-tetrahydrobenzothiophen-3-carbonsäureamid (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)) und 1,4 g (0,024 mol) Methylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Chloroform 24 h unter Rückfluß erhitzt.

20

Dann wurde die Chloroformphase dreimal mit je 50 ml Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Das anfallende Rohprodukt wurde aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 5,5 g (95 %), Schmp. 202°C (Zers.)

25

EA Ber. C 52,2 Gef. C 52,2

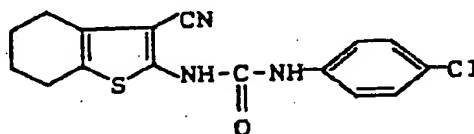
H 6,0 H 5,9

N 16,6 N 16,6

Beispiel 2

30

Herstellung von



35

. 56.

- 5 5,3 g (0,03 mol) 2-Amino-3-cyano-tetrahydrobenzothiophen
(hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966) und
5,1 g (0,033 mol) 4-Chlorphenylisocyanat wurden in 100 ml
trockenem Pyridin 10 Stunden bei 70°C gerührt. Das ausge-
fallene Rohprodukt wurde abgesaugt, mit verdünnter Salz-
10 säure und mit Wasser gewaschen und aus Ethanol umkri-
stallisiert.

Ausbeute: 7,1 g (72 %); Fp. > 250°C.

EA Ber. C 57,9 Gef. C 58,0

	H 4,3	H 4,2
15	N 12,7	N 12,7
	Cl 10,7	Cl 10,7

Beispiel 3

- 20 N-Isopropyl-N'-2(3-cyan-4-tert.-butyl-thienyl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,1 g (35,6 mmol) Isopropylamin in
50 ml trockenem Toluol wurden 4 g (19,4 mmol) 2-Isocyana-

5 Beispiel 4N-Isopropyl-N'-(2-carbomethoxy-thien-3-yl)harnstoff

10 Zu einer Lösung von 2,2 g (37 mmol) Isopropylamin in 50 ml
trockenem Toluol wurde eine Lösung von 6,4 g (35 mmol)
2-Carbomethoxy-3-isocyanato-thiophen (Esso Research and
Engineering Company, BE 767244-Q) in 50 ml trockenem
Toluol bei 0°C langsam zugetropft. Das Produkt fällt als
weißer Feststoff aus. Es wurde noch 2 Stunden bei Raumtem-
15 peratur gerührt, dann abgesaugt und im Vakuum getrocknet.
Ausbeute: 6,8 g (80,3 % der Theorie),
Schmelzpunkt: 119°C.

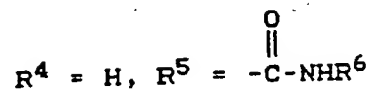
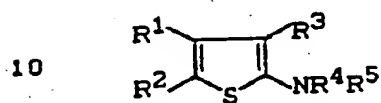
20

25

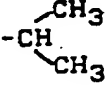




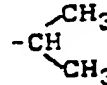


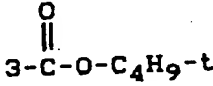

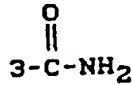

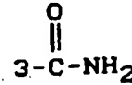

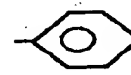
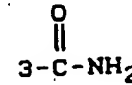
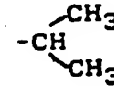
30


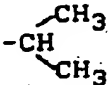
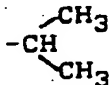


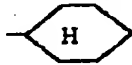

35




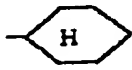
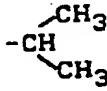

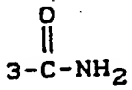

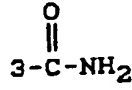
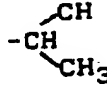

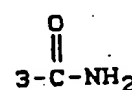
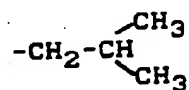

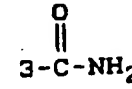

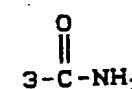

5 Nach d n Verfahr n der Beispiele 1-4 wurden folgende Verbindungen erhalten:

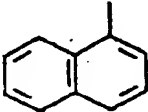
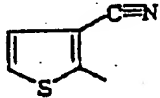





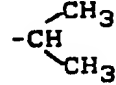
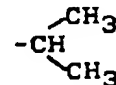


	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
15						
	5	H	H	3-CO ₂ Et		158
20	6	H	H	3-CO ₂ Et	-CH ₃	128
	7	H	H	3-CO ₂ Et		136
25	8	H	H	3-CO ₂ Et		126
	9	-CH ₃	-CH ₃	3-CO ₂ Et	-CH ₃	128 (Z.)
	10	-CH ₃	-CH ₃	3-CO ₂ Et	-n-Butyl	78
30						
	11	-CH ₃	-CH ₃	3-CO ₂ Et		135
35	12	-CH ₃	-CH ₃	3-CO ₂ Et		156

S	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
	13	H	H	3-CO ₂ Et		98
10	14		H	3-CO ₂ Et	-CH ₃	131
	15		H	3-CO ₂ Et		112-4
15	16		H	3-CO ₂ Et		142
	17	H		3-CO ₂ Et	-CH ₃	145
20	18	H		3-CO ₂ Et	n-Butyl	122.5
25	19	-CH ₃	-CH ₃		-CH ₃	159
	20	H			-CH ₃	> 250
30	21	H				> 250
35	22	H				> 250

5 Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
23	H		3-CO ₂ Et		155
10 24	tert. Butyl	H	3-C≡N	H	229
25	H	i-Propyl	3-X=2Et		91
15 26	tert. Butyl	H	3-C≡N		212,5
20 27	H		3-CO ₂ Et	H	126,5
28	-C ₂ H ₅	-CH ₃	3-CO ₂ Et	-CH ₃	121-2
25 29	H	i-Propyl	3-CO ₂ Et		98-99
30 30	H	H	2-CO ₂ Me		133
31	H	H	2-CO ₂ Me	H	221
32	H	H	2-CO ₂ Me	-CH ₃	139
35					

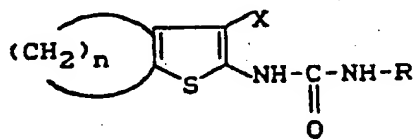
5	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
10	33	H		3-CO ₂ Et		139-141
	34	-Et	-CH ₃	3-CO ₂ Et		154
	35	-Et	-CH ₃	3-CO ₂ Et		132-3
15	36	-Et	-CH ₃	3-CO ₂ Et		139-140
	37	-Et	-CH ₃	3-CO ₂ Et	n-Butyl	72
	38	-CH ₃			-CH ₃	222
25	39	-CH ₃				215
	40	-CH ₃				221
	41	-CH ₃			-n-Butyl	217
35	42	-CH ₃				>250

5	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
10	43	H	H	2-CO ₂ Me		135
	44	H	H	3-C≡N		225
	45	H	H	2-CO ₂ Me	n-Butyl	72
15	46	-CH ₃		3-CO ₂ Et	-CH ₃	135
	47	-CH ₃		3-CO ₂ Et	n-Butyl	119
	48	-CH ₃		3-CO ₂ Et		113
25	49	-CH ₃		3-CO ₂ Et		125
	50	-(CH ₂) ₄ -		3-COOH		174

30

Weiter werden analog zu den Beispielen 1 - 4 Verbindungen der folgenden Formel erhalten:

35



Le A 24 004

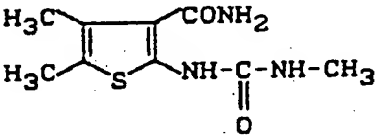
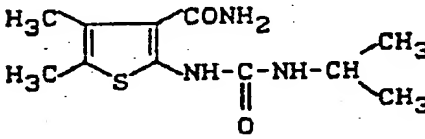
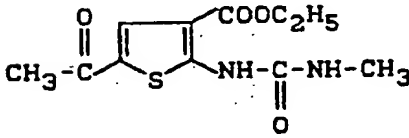
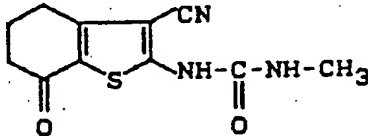
ORIGINAL NOT TESTED

5	Bsp. Nr.	n	X	R	Fp. [°C]
	51	3	COOC ₂ H ₅	CH ₃	165
	52	3	COOC ₂ H ₅	i-Propyl	145
	53	3	COOC ₂ H ₅	3-Chlorphenyl	165
10	54	3	CN	-CH ₃	205
	55	3	CN	4-Chlorphenyl	>270
	56	4	COOCH ₃	CH ₃	167
	57	4	COOCH ₃	i-Propyl	165
	58	4	COOCH ₃	n-Butyl	130
15	59	4	COOCH ₃	Phenyl	176
	60	4	COOC ₄ H ₉ ^t	CH ₃	150
	61	4	COCH ₃	CH ₃	193
	62	4	COC ₆ H ₅	Phenyl	112
	64	4	CONH ₂	i-Propyl	115
20	65	4	CONH ₂	n-Butyl	173
	66	4	CONH ₂	Cyclohexyl	185
	67	4	CONH ₂	Phenyl	200
	68	4	CONH ₂	3-Chlorphenyl	204
	69	4	CONH ₂	4-Chlorphenyl	221
25	70	4	CONHCH ₃	CH ₃	177
	71	4	CN	CH ₃	209
	72	4	CN	i-Propyl	217
	73	4	CN	n-Butyl	>260
	74	4	CN	Cyclohexyl	225
30	75	4	CN	Phenyl	235
	77	4	CN	2,6-Dichlorphenyl	>250
	78	5	COOC ₂ H ₅	CH ₃	148
	79	5	COOC ₂ H ₅	i-Propyl	113

35

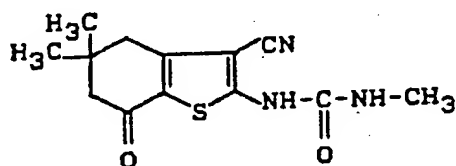
5	Bsp. Nr.	n	X	R	Fp. [°C]
	80	5	COOC ₂ H ₅	3-Chlorphenyl	98
	81	5	CN	CH ₃	227
	82	5	CN	4-Chlorphenyl	>250
10	83	5	CONH ₂	CH ₃	>230

weiterhin wurden hergestellt:

15	Bsp. Nr.	Formel	Fp [°C]
20	84		216
25	85		>270
30	86		193
35	87		>250

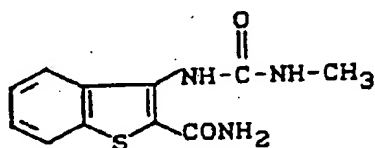
Bsp.Nr.	Formel	Fp. [°C]
---------	--------	----------

88



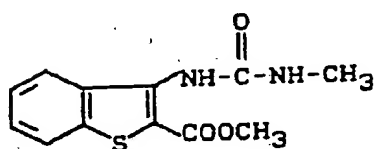
180 (Z.)

89



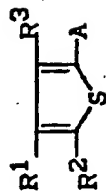
198

90



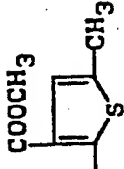
>250

Weiterhin wurden hergestellt

A = NH - CONHR⁶

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp °C
91	H	i-Propyl	CO ₂ Et	t-Butyl	113-114
92	H	i-Propyl	CO ₂ Et	Phenyl	121
93	H	i-Propyl	CO ₂ Et	2-Butyl	122
94	H	Ethyl	CO ₂ Et	i-Propyl	104
95	H	Ethyl	CO ₂ Et	2-Butyl	109
96	H	Ethyl	CO ₂ Et	Phenyl	91
97	H	i-Propyl	CO ₂ Et	CH ₃	84-86
98	i-Propyl	H	CONH ₂	i-Propyl	>250
99	H	Ethyl	CO ₂ Et	p-Tolyl	97
100	H	Ethyl	CO ₂ Et	t-Butyl	146
101	Ethyl	CH ₃	CO ₂ Et	p-Cl-Phenyl	164
102	Ethyl	CH ₃	CO ₂ Et	m-Cl-Phenyl	166
103	Ethyl	CH ₃	CO ₂ Et	p-OCH ₃ -Phenyl	154
104	Ethyl	CH ₃	CO ₂ Et	p-Tolyl	182
105	Ethyl	CH ₃	CO ₂ Et	p-CF ₃ -Phenyl	177

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.°C
106	Ethyl	CH ₃	CO ₂ Et	t-Butyl	169
107	Ethyl	CH ₃	CO ₂ Et	o-Tolyl	131
108	Ethyl	CH ₃	CO ₂ Et	o-OCH ₃ -Phenyl	117
109	Ethyl	CH ₃	CO ₂ Et	2-Butyl	139
110	CH ₃	Ethyl	CO ₂ Et	o-Cl-Phenyl	97
111	CH ₃	Ethyl	CO ₂ Et	m-Cl-Phenyl	81
112	CH ₃	Ethyl	CO ₂ Et	p-Cl-Phenyl	103
113	CH ₃	Ethyl	CO ₂ Et	p-OCH ₃ -Phenyl	86
114	CH ₃	Ethyl	CO ₂ Et	p-Tolyl	89
115	CH ₃	Ethyl	CO ₂ Et	p-CF ₃ -Phenyl	97
116	CH ₃	Ethyl	CO ₂ Et	i-Propyl	82
117	CH ₃	Ethyl	CO ₂ Et	Cyclohexyl	81
118	CH ₂	Ethyl	CO ₂ Et	t-Butyl	152
119	CH ₃	Ethyl	CO ₂ Et	Phenyl	108
120	CH ₃	Ethyl	CO ₂ Et	o-Tolyl	106
121	CH ₃	Ethyl	CO ₂ Et	o-OCH ₃ -Phenyl	81
122	CH ₃	Ethyl	CO ₂ Et	2-Butyl	81
123	H	CH ₃	CO ₂ Et	o-Cl-Phenyl	141
124	H	CH ₃	CO ₂ Et	m-Cl-Phenyl	155
125	H	CH ₃	CO ₂ Et	p-Cl-Phenyl	166

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp °C
126	H	CH ₃	CO ₂ Et	p-OCH ₃ -Phenyl	151
127	H	CH ₃	CO ₂ Et	p-Tolyl	153
128	H	CH ₃	CO ₂ Et	m-CF ₃ -Phenyl	156
129	H	CH ₃	CO ₂ Et	i-Propyl	112
130	H	CH ₃	CO ₂ Et	Cyclohexyl	122
131	H	CH ₃	CO ₂ Et	t-Butyl	140
132	H	CH ₃	CO ₂ Et	Phenyl	132
133	H	CH ₃	CO ₂ Et	o-OCH ₃ -Phenyl	112
134	H	CH ₃	CO ₂ Et	o-Tolyl	155
135	H	CH ₃	CO ₂ Et	2-Butyl	118
136	H	CH ₃	CO ₂ CH ₃		202
137	H	n-Pent	CO ₂ Et	CH ₃	81
138	H	Ethyl	CO ₂ Et	Cyclohexyl	101
139	H	Ethyl	CO ₂ Et	o-Cl-Phenyl	108
140	H	Ethyl	CO ₂ Et	m-CF ₃ -Phenyl	85
141	H	Ethyl	CO ₂ Et	o-Tolyl	147

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp °C
142	H	Ethyl	CO ₂ Et	o-OCH ₃ -Phenyl	106
143	H	Ethyl	CO ₂ Et	m-Cl-Phenyl	103
144	H	Ethyl	CO ₂ Et	p-Cl-Phenyl	108
145	H	Phenyl	CONH ₂	CH ₃	122
146	CH ₃	Phenyl	CONH ₂	i-Propyl	215
147	CH ₃	Phenyl	CONH ₂	s-Butyl	221
148	CH ₃	Phenyl	CONH ₂	p-Butyl	217
149	CH ₃	Phenyl	CONH ₂	Phenyl	>250
150	H	H	CO ₂ Et	o-Cl-Phenyl	137
151	H	H	CO ₂ Et	p-Cl-Phenyl	171
152	H	H	CO ₂ Et	m-CF ₃ -Phenyl	147
153	H	H	CO ₂ Et	3,5-Cl ₂ -Phenyl	189
154	H	H	CO ₂ Et	3,4-Cl ₂ -Phenyl	219
155	H	H	CO ₂ Et	p-Tolyl	145
156	H	H	CO ₂ Et	p-COH ₃ -Phenyl	148
157	H	H	CO ₂ Et	p-NO ₂ -Phenyl	240
158	H	H	CO ₂ Et	n-Butyl	79
159	H	H	CO ₂ Et	t-Butyl	176
160	H	H	CO ₂ Et	p-F-Phenyl	165

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp °C
161	H	H	CO ₂ Et	Cyclohexyl	137
162	Ethyl	CH ₃	CO ₂ Et	CH ₂ CH ₂ -S-CH ₃	81
163	H	H	CO ₂ Et	o-OCH ₃ -Phenyl	114
164	H	i-Propyl	CO ₂ Et	o-Cl-Phenyl	112
165	H	i-Propyl	CO ₂ Et	m-Cl-Phenyl	88
166	H	i-Propyl	CO ₂ Et	p-Cl-Phenyl	135
167	H	i-Propyl	CO ₂ Et	p-OCH ₃ -Phenyl	106
168	H	i-Propyl	CO ₂ Et	p-Tolyl	108
169	H	i-Propyl	CO ₂ Et	m-CF ₃ -Phenyl	122
170	H	i-Propyl	CO ₂ Et	o-Tolyl	144
171	H	i-Propyl	CO ₂ Et	o-OCH ₃ -Phenyl	111
172	i-Propyl	H	CONH ₂	CH ₃	195
173	i-Propyl	H	CONH ₂	Phenyl	>250
174	i-Propyl	H	CONH ₂	Cyclohexyl	208
175	H	H	CO ₂ Et	2,4-Dimethylphenyl	176
176	H	H	CO ₂ Et	o-Tolyl	142
177	H	H	CO ₂ Et	3,5-Dimethoxyphenyl	157
178	H	H	CO ₂ Et	3,4-Dimethylphenyl	151
179	H	H	CO ₂ Et	3,4-Methylenedioxyphenyl	162

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp °C
180	H	H	CO ₂ Et	m-Tolyl	137
181	H	H	CO ₂ Et	2,6-Dimethylphenyl	109
182	H	H	CO ₂ Et	2-OCH ₃ -4-CH ₃ -Phenyl	132
183	H	H	CO ₂ Et	m-OCH ₃ -Phenyl	143
184	H	H	CO ₂ Et	2,5-Dimethoxyphenyl	117
185	H	H	CO ₂ Et	2,3-Dimethylphenyl	177
186	H	H	CO ₂ Et	3,5-Dimethylphenyl	177
187	H	H	CO ₂ Et	3,4-Dimethoxyphenyl	165
188	H	CH ₃	COOH	i-Propyl	181
189	H	CH ₃	COOH	o-Tolyl	232
190	H	Ethyl	CO ₂ Et	CH ₃	112
191	CH ₃	H	CO ₂ Et	1-Propyl	121
192	CH ₃	H	CO ₂ Et	s-Butyl	92
193	CH ₃	H	CO ₂ Et	2-Butyl	87
194	CH ₃	H	CO ₂ Et	t-Butyl	137
195	CH ₃	H	CO ₂ Et	Cyclopentyl	113
196	CH ₃	H	CO ₂ Et	Cyclohexyl	163
197	CH ₃	H	CO ₂ Et	Phenyl	147
198	CH ₃	H	CO ₂ Et	p-OCH ₃ -Phenyl	108

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp °C
199	CH ₃	H	CO ₂ Et	o-OCH ₃ -Phenyl	94
200	H	n-Pentyl	CO ₂ Et	i-Propyl	81
201	H	n-Pentyl	CO ₂ Et	s-Butyl	81
202	H	n-Pentyl	CO ₂ Et	2-Butyl	81
203	H	n-Pentyl	CO ₂ Et	t-Butyl	101
204	H	n-Pentyl	CO ₂ Et	Cyclohexyl	73
205	H	n-Pentyl	CO ₂ Et	Phenyl	81
206	H	n-Pentyl	CO ₂ Et	Cyclopentyl	74
207	H	n-Pentyl	CO ₂ Et	p-OCH ₃ -Phenyl	97
208	H	n-Pentyl	CO ₂ Et	o-OCH ₃ -Phenyl	81
209	H	n-Pentyl	CO ₂ Et	A = NHCONCH ₃ -Phenyl	48
210	H	n-Pentyl	CO ₂ Et	o-Tolyl	80
211	H	n-Pentyl	CO ₂ Et	m-Tolyl	65
212	H	n-Pentyl	CO ₂ Et	p-Tolyl	93
213	H	n-Pentyl	CO ₂ Et	2,3-Dimethylphenyl	99
214	H	n-Pentyl	CO ₂ Et	2-i-Propylphenyl	73
215	H	n-Pentyl	CO ₂ Et	2,4,5-Trimethylphenyl	98

Weiterhin wurden hergestellt



A = NHCONHR⁶

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp °C
216	CO ₂ CH ₃	H	C ₂ H ₅	CH ₃	160
217	CO ₂ CH ₃	H	C ₂ H ₅	i-Propyl	166
218	CO ₂ CH ₃	H	C ₂ H ₅	n-Butyl	120

5

Herstellung der Ausgangsprodukte

Beispiel Ia

10 2-Isocyanato-3-carboethoxythiophen

Zu 338 ml 20 %iger Phosgenlösung in Toluol (0,68 mol) wurde bei -10°C eine Lösung von 78 g (0,46 mol) 2-Amino-3-carboethoxythiophen in 700 ml Toluol zugetropft. Nach beendetem Zutropfen läßt man innerhalb einer Stunde auf Raumtemperatur kommen und erwärmt dann langsam während einer Stunde bis zum Sieden. Die nun dunkelbraune Lösung wird noch 2 Stunden unter Rückfluß gekocht, danach das überschüssige Phosgen durch Einleiten eines trockenen Stickstoffatoms ausgetrieben. Anschließend wird das Toluol im Vakuum abdestilliert mit dem Rückstand an der Ölpumpe destilliert.

Siedepunkt: 95°C bei 6 Pa

Ausbeute: 61,8 g, 69 % der Theorie

25 Ausgangssubstanzen:

K. Gewald, Chem. Ber. 98, 3571-3577 (1965)

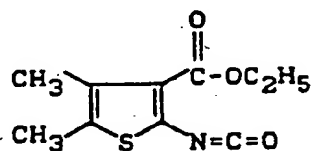
K. Gewald, E. Schinke und H. Böttcher, Chem. Ber. 99, 94-100 (1966).

30 Analog erhält man die Thienylisocyanate der Formel III

Analog werden erhalten:

35

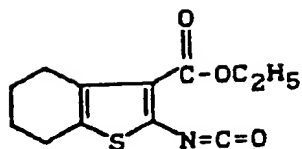
Ib



Schmp.: 38°C

5

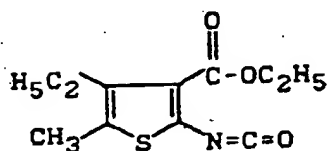
Ic



Sdp.: 120°C (1 Pa)

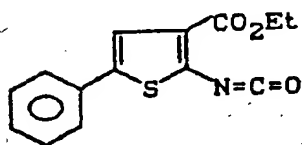
10

Id



Sdp.: 101°C (30 Pa)

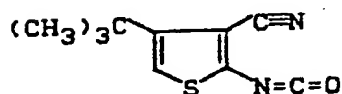
15 Ie



Schmp.: 90-93°C

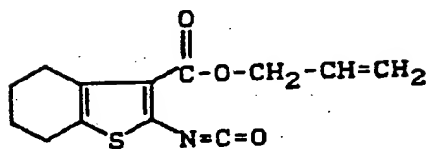
20

If



Schmp.: 62-63°C

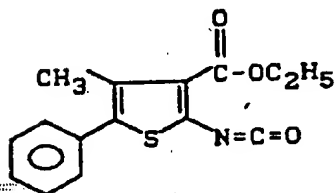
25



Sdp.: 160°C (30 Pa)
IR 2200, 1690 cm⁻¹
im Kugelrohr destil-
liert

30

Ih

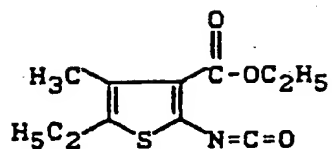


Sdp.: 142-147°C
(5 Pa)
IR: 2250, 1690 cm⁻¹

35

5

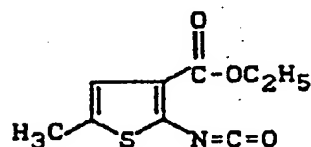
Ii



Sdp.: 103°C (30 Pa)
IR: 2250, 1690 cm⁻¹

10

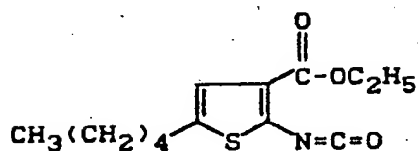
Ij



Sdp.: 88°C (20 Pa)
IR 2250, 1700
Schmp.: 45°C

15

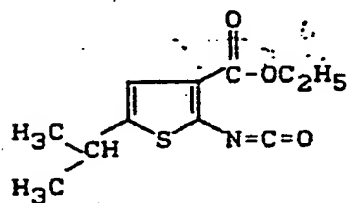
Ik



Sdp.: 125°C (90 Pa)
IR 2250, 1710

20

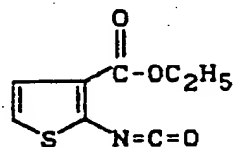
Il



Sdp.: 96°C (15 Pa)
IR 2250, 1710

25

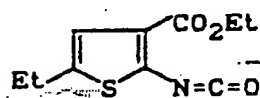
Im



Sdp.: 75°C (40 Pa)

30

In



Sdp.: 105°C (20 Pa)

35

5 Beispiel IIa

2-Amino-3-*t*-butyloxycarbonyl-4,5-dimethylthiophen

10 Ansatz: 100 g (0,71 mol) Cyanessigsäure tert.-
 butylester
 51,2 g (0,71 mol) Butanon
 23,9 g (0,75 mol) Schwefel
 71 ml Morpholin
15 140 ml Ethanol p.A

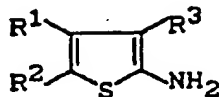
Das Keton wurde in Ethanol gelöst, dann wurden Morpholin und Schwefel zugegeben.

20 Zu der gelben Suspension wurde Cyanessigsäure-tert.-butyl-
 ester zugetropft. Anschließend wurde 3 h auf 60°C
 erwärmt. Nach Abkühlung wurde das Gemisch auf 1 l Wasser
 gegossen, 750 ml Ether zugefügt, die organische Phase
 abgetrennt, die wäßrige Phase mit 200 ml Ether extrahiert.
25 Die vereinigten Extrakte wurden mit 2 x 200 ml NaOH
 (5 %ig), 200 ml Wasser, 2 x 200 ml 5 %iger H₂SO₄, 200 ml
 Wasser und 200 ml NaHCO₃ gewaschen, mit Na₂SO₄ getrocknet.
 Nach Verdampfen des Lösungsmittels im Vakuum verbleiben
 133,8 g

30 Impfkristalle wurden zum Rohprodukt gegeben, wobei der
 Kolbeninhalt erstarrte.
 Ausbeute: 50 g = 31 % der Theorie
 Fp: 82-85°C

35

5 Analog erhält man die Amino thiophene der Formel



10

Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	Physik.Daten	
15	IIb	C ₂ H ₅	CH ₃	COOC ₂ H ₅	Fp 44°C
	IIc	H	i-Propyl	COOC ₂ H ₅	101°C (5 Pascal)
	IIId	H	i-Butyl	COOC ₂ H ₅	
	IIe	H	n-Pentyl	COOC ₂ H ₅	152°C (50 Pascal)
	20	IIIf	CH ₃	C ₂ H ₅	COOC ₂ H ₅

Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	Fp. [°C]
25	IIg	(CH ₂) ₃	COO ₂ CH ₅	90
	IIh	(CH ₂) ₃	CN	149
	IIi	(CH ₂) ₄	COOCH ₃	112
	IIj	(CH ₂) ₄	CN	143
	IIk	(CH ₂) ₄	CONH ₂	185
30	III	(CH ₂) ₅	COOC ₂ H ₅	105
	IIIm	(CH ₂) ₅	CN	121
	IIIn	(CH ₂) ₅	CONH ₂	170

35

Le A 24 004